(12)

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag: 02.01.2004 Patentblatt 2004/01

(51) Int Cl.7: A61M 1/36

(21) Anmeldenummer: 02014146.1

(22) Anmeldetag: 25.06.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

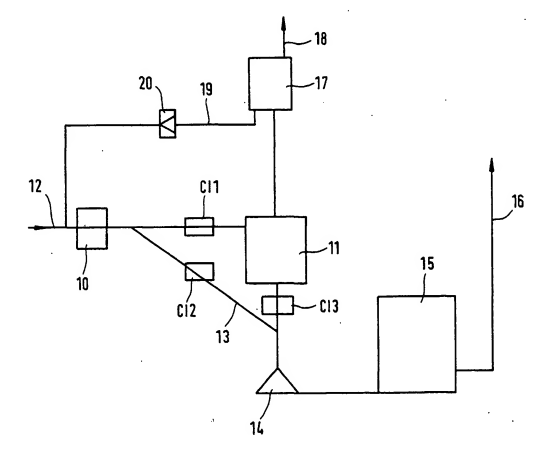
(71) Anmelder: Jostra AG 72145 Hirrlingen (DE) (72) Erfinder:

- van Kempen, Rutger Alexander Brest 1826 BP Alkmaar (NL)
- Huntelerslag, Alexander Adriaan 1827 RX Alkmaar (NL)
- (74) Vertreter: Möbus, Daniela, Dr.-Ing. Patentanwältin, Kaiserstrasse 85 72764 Reutlingen (DE)

#### (54) Vorrichtung zur Elimination von Gasblasen

(57) Eine Vorrichtung zur Elimination von Luftblasen in extrakorporalen Flüssigkeitskreisläufen, die eine Luftblasensensoreinrichtung (10) und eine Luftblasenelimi-

nationseinrichtung (11) aufweist und in einer Flüssigkeitsleitung (12) zwischen dem Patienten und einer Umwälzpumpe (14) für die Flüssigkeit angeordnet ist.



25

#### Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Elimination von Luftblasen in extrakorporalen Flüssigkeitskreisläufen, insbesondere in extrakorporalen Blutkreisläufen.

1

[0002] Insbesondere bei Operationen am schlagenden oder stillstehenden Herzen müssen die Patienten an eine Herz-Lungen-Maschine angeschlossen werden, was bedeutet, dass Blut in einem extrakorporalen Flüssigkeitskreislauf zunächst aus dem Körper heraus über die Herz-Lungen-Maschine und anschließend zurück in den Körper des Patienten gepumpt wird. Dabei muss streng darauf geachtet werden, dass keine Luft oder Blasen mit dem Blut zurück in den Körper des Patienten gelangen.

[0003] Deswegen sind bei allen extrakorporalen Kreisläufen sogenannte Blasenfallen zur Elimination von im Blut oder anderen Körperflüssigkeiten enthaltenen Luftblasen vorgesehen. Bei allen bekannten Systemen sind diese Luftblasenfallen in der Flüssigkeitszuleitung zum Körper angeordnet. Damit soll sichergestellt werden, dass unmittelbar vor Eintritt der Flüssigkeit in den Körper des Patienten keine Luftblasen mehr enthalten sind.

[0004] Das US 5,989,438 beschreibt ein aktives Blutfilter, mit dem eine Elimination von Luftblasen möglich ist.

[0005] In der Praxis hat sich jedoch gezeigt, dass Luftblasen Einrichtungen des extrakorporalen Kreislaufsystems, insbesondere Umwälzpumpen, in ihrer Funktion stören können. Gelangen zum Beispiel Luftblasen in eine Blutpumpe, so kann es bei großen Blasen sogar zu einem Aussetzen der Pumpe kommen. Kleinere Luftblasen werden durch die Pumpe in feinste Mikroblasen zerteilt, die anschließend weder detektiert noch eliminiert werden können. Diese Mikroblasen gelangen in den Blutkreislauf des Patienten und verursachen dort Embolien in den Organen.

[0006] Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung zur Luftblasenelimination in extrakorporalen Kreisläufen zu schaffen, die zuverlässig alle Luftblasen aus dem Kreislaufsystem entfernt, Umwälzpumpen vor Fehlfunktionen schützt und Embolien in den Organen des Patienten verhindert.

[0007] Die Aufgabe wird mit einer Vorrichtung der eingangs genannten Art erfindungsgemäß dadurch gelöst, dass sie eine Luftblasensensoreinrichtung und eine Luftblaseneliminationseinrichtung aufweist und in einer Flüssigkeitsleitung zwischen dem Patienten und einer Umwälzpumpe für die Flüssigkeit angeordnet ist. Luftblasen werden also jetzt vor der Umwälzpumpe und vorzugsweise in der vom Patienten kommenden Flüssigkeitsleitung detektiert und eliminiert. Dadurch ist ausgeschlossen, dass Luftblasen zu Fehlfunktionen der Pumpe führen können oder durch die Pumpe derart zerkleinert werden, dass sie anschließend durch eine Luftblasenfalle nicht mehr detektiert und eliminiert werden und

in den Blutkreislauf des Patienten gelangen könnten. [0008] Zur Ausleitung eventuell vorhandener Luftblasen ist es von Vorteil, wenn die Luftblaseneliminationseinrichtung mit einem Vakuumbehälter verbunden ist, mit dessen Hilfe die Luft nach außen absaugbar ist.

[0009] Bei einer bevorzugten Ausführungsform können am Eingang und am Ausgang der Vorrichtung eine steuerbare Absperrvorrichtung für die Flüssigkeit angeordnet sein. Dadurch lässt sich die Vorrichtung gezielt ein- und ausschalten. Besonders vorteilhaft ist es dabei, wenn die Flüssigkeitsleitung eine flexible Schlauchleitung ist und die Absperrvorrichtung Schlauchklemmen sind. Handelt es sich beim extrakorporalen Kreislauf um einen Blutkreislauf, so hat diese Ausgestaltung der Absperrvorrichtungen den Vorteil, dass keine Ventilkörper oder dergleichen im Blutstrom notwendig sind. Das Blut wird also durch die Absperrvorrichtung nicht zusätzlichen Beschädigungen seiner Bestandteile ausgesetzt. Selbstverständlich können jedoch auch Ventilvorrichtungen vorgesehen werden, insbesondere dann, wenn es sich bei dem Kreislaufsystem nicht um ein Blutkreislaufsystem handelt.

[0010] Soll die Vorrichtung deaktiviert werden, ist es außerdem zweckmäßig, die Flüssigkeit durch eine Bypassleitung an der Vorrichtung vorbeizuleiten. Auch in der Bypassleitung kann eine steuerbare Absperrvorrichtung angeordnet sein, die auch hier als Schlauchklemme ausgebildet sein kann.

[0011] Die Absperrvorrichtungen können durch eine Auswerteeinrichtung der Luftblasensensoreinrichtung angesteuert werden. Werden keine Luftblasen detektiert, so wird die Flüssigkeit über die Bypassleitung an der Vorrichtung vorbeigeleitet. Anderenfalls wird die Absperrvorrichtung in der Bypassleitung geschlossen und dafür die Absperrvorrichung am Eingang der erfindungsgemäßen Vorrichtung geöffnet, sodass die Flüssigkeit die Luftblaseneliminationsvorrichtung passieren kann. Nach dem Ausleiten der Luftblasen strömt die Flüssigkeit durch die dann ebenfalls geöffnete Absperrvorrichtung am Ausgang der Luftblaseneliminationsvorrichtung wieder aus und gelangt von dort beispielsweise zu einer Umwälzpumpe und gegebenenfalls weiteren Einrichtungen wie einem Oxygenator oder dergleichen. [0012] Die Luftblaseneliminationseinrichtung kann ein Flüssigkeitsfilter, beispielsweise ein Blutfilter, mit einer integrierten Zentrifugalpumpe sein. Die Luftblasen steigen im Filter nach oben und werden dort von der Zentrifugalpumpe von der Flüssigkeit getrennt, sodass sie nach außen abgeleitet werden können.

[0013] Die Luftblasensensoreinrichtung ist zweckmäßigerweise vor dem Abzweig der Bypassleitung in oder an der Flüssigkeitsleitung angeordnet, um den Zustand der vom Patienten her strömenden Flüssigkeit feststellen zu können.

[0014] Weitere Vorteile ergeben sich, wenn der Vakuumbehälter über eine Flüssigkeitsrücklaufleitung mit der Flüssigkeitsleitung verbunden ist, wobei die Rücklaufleitung vor der Luftblasensensoreinrichtung in die 3

Flüssigkeitsleitung mündet. Aufgrund des Vakuums werden in dem Behälter nicht nur Luftblasen, sondern auch in kleineren Mengen Flüssigkeit mit eingesaugt. Nach Ablassen der Luftbestandteile kann die Flüssigkeit durch Aufhebung des Vakuums wieder in den Kreislauf zurückgeleitet werden. Geschieht dies vor der Sensoreinrichtung, so kann ausgeschlossen werden, dass über den Vakuumbehälter erneut Luftblasen unentdeckt in den Kreislauf gelangen können.

[0015] Die Erzeugung des Vakuums im Vakuumbehälter kann ebenfalls von der Auswerteeinrichtung der Luftblasensensoreinrichtung oder von einem Flüssigkeitsspiegelsensor in der Luftblaseneliminationseinrichtung gesteuert sein. Damit ist es möglich, das Vakuum nur dann zu erzeugen, wenn tatsächlich Luftblasen in der Flüssigkeit detektiert wurden. Nach Elimination der Luftblasen kann das Vakuum wieder aufgehoben werden.

[0016] Nachfolgend wird ein bevorzugtes Ausführungsbeispiel einer erfindungsgemäßen Vorrichtung anhand der Zeichnung näher erläutert.

[0017] Die einzige Figur zeigt ein Prinzipschaltbild einer erfindungsgemäßen Vorrichtung mit einer Luftblasensensoreinrichtung 10 und einer Luftblaseneliminationseinrichtung 11, die in einer von einem Patienten kommenden Leitung 12 angeordnet sind. Am Eingang der Luftblaseneliminationseinrichtung 11 ist eine erste Absperrvorrichtung in Form einer Klemme C11 und am Ausgang eine zweite Absperrvorrichtung in Form einer Klemme C13 in der Flüssigkeitsleitung 12 angeordnet. Die Luftblaseneliminationseinrichtung 11 kann durch eine Bypassleitung 13, in der ebenfalls eine Absperrvorrichtung C12 angeordnet ist, durch die Flüssigkeit umgangen werden. Dies ist dann der Fall, wenn die Luftblasensensoreinrichtung keine Luftblasen in der Flüssigkeit detektiert. Die Flüssigkeit gelangt dann über die Bypassleitung 13 zu einer Umwälzpumpe 14 und zu einer weiteren Einrichtung 15, beispielsweise einem Oxygenator, bevor sie zu weiteren Behandlungseinrichtungen oder direkt wieder zum Körper des Patienten geleitet wird. Die Luftblasensensoreinrichtung 10 weist eine Auswerteelektronik auf, die die Absperrvorrichtungen C11, C12, C13 in Abhängigkeit vom Messergebnis ansteuert. Werden Luftblasen detektiert, so wird die Absperrvorrichtung C12 in der Bypassleitung 13 geschlossen und die Absperrvorrichtung C11 am Eingang der Luftblaseneliminationseinrichtung 11 ebenso wie die Absperrvorrichtung (13) geöffnet. Die luftfreie Flüssigkeit wird von der Umwälzpumpe 14 angesaugt. Die Luftblasen werden am oberen Ende der Luftblaseneliminationseinrichtung ausgeleitet. Die Luftblaseneliminationseinrichtung 11, die beispielsweise ein Blutfilter mit integrierter Zentrifugalpumpe oder eine Blasenfalle oder dergleichen ist, ist dazu mit einem Vakuumbehälter 17 verbunden, der die durch die Luftblaseneliminationseinrichtung 11 von der Flüssigkeit getrennten Luftbestandteile absaugt und über eine Leitung 18 nach außen leitet. Der Flüssigkeitsfluss zum Patienten ändert sich

dadurch nicht. Da durch das Vakuum im Behälter 17 nicht nur Luftbestandteile, sondern auch Flüssigkeitsbestandteile mit angesaugt werden, ist der Behälter 17 über eine Leitung 19 mit einem Einwegventil 20 mit der Flüssigkeitsleitung 12 verbunden. Dabei mündet der Rücklauf 19 vor der Luftblasensensoreinrichtung 10 wieder in die Flüssigkeitsleitung 12, sodass sichergestellt ist, dass nicht über den Behälter 17 neue Luftbestandteile unentdeckt in den extrakorporalen Kreislauf gelangen.

#### Patentansprüche

- Vorrichtung zur Elimination von Luftblasen in extrakorporalen Flüssigkeitskreisläufen, insbesondere in extrakorporalen Blutkreisläufen, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Luftblasensensoreinrichtung (10) und eine Luftblaseneliminationseinrichtung (11) aufweist und in einer Flüssigkeitsleitung (12) zwischen dem Patienten und einer Umwälzpumpe (14) angeordnet ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Luftblaseneliminationseinrichtung (11) mit einem Vakuumbehälter (17) verbunden ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass am Eingang und am Ausgang der Vorrichtung eine steuerbare Absperrvorrichtung (C11, C13) für die Flüssigkeit angeordnet ist.
  - Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Flüssigkeitsleitung (12) eine flexible Schlauchleitung ist und die Absperrvorrichtungen (C11, C13) Schlauchklemmen sind.
- 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Flüssigkeit durch eine Bypass-Leitung (13) an der Vorrichtung vorbeileitbar ist.
- 45 6. Vorrichtung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass in der Bypassleitung (13) eine steuerbare Absperrvorrichtung (C12) angeordnet ist.
  - Vorrichtung nach einem der Ansprüche 3 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Absperrvorrichtungen (C11, C12, C13) durch eine Auswerteeinrichtung der Luftblasensensoreinrichtung (10) angesteuert sind.
- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Luftblaseneliminationseinrichtung (11) ein Flüssigkeitsfilter, insbesondere ein Blutfilter, mit einer integrierten Zentri-

50

35

fugalpumpe ist.

9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Luftblasensensoreinrichtung (10) vor dem Abzweig der Bypassleitung (13) in oder an der Flüssigkeitsleitung (12) angeordnet ist.

10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass der Vakuumbehälter (17) über eine Flüssigkeitsrücklaufleitung (19) mit der Flüssigkeitsleitung (12) verbunden ist, wobei die Rücklaufleitung (19) vor der Luftblasensensor-

einrichtung (10) in die Flüssigkeitsleitung (12) mündet.

- 11. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Erzeugung des Vakuums im Vakuumbehälter (17) von der Auswerteeinrichtung der Luftblasensensoreinrichtung (10) 20 und/oder einem Flüssigkeitsspiegelsensor der Luftblaseneliminationseinrichtung (11) gesteuert ist.
- 12. Verfahren zur Elimination von Luftblasen in extrakorporalen Flüssigkeitskreisläufen, insbesondere 25 in extrakorporalen Blutkreisläufen, dadurch gekennzeichnet, dass die Luftblasen in einer Flüssigkeitsleitung vor einer Umwälzpumpe für die Flüssigkeit detektiert und eliminiert werden.

15

30

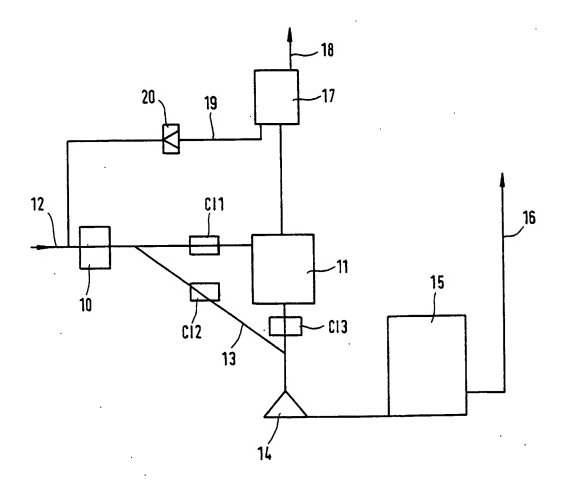
35

40

45

50

55





# Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 02 01 4146

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

	EINSCHLÄGIGE		<del></del>	
Categorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgeblichen	ents mit Angabe, soweit erforderlich Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
х	EP 1 086 712 A (MED 28. März 2001 (2001 * Absätze [0011]-[00	-03-28)	1,3,4,8	A61M1/36
Y	Made [oozi] [o		5,6	
Y	25. Februar 1986 (1	986-02-25) 1 - Zeile 15; Abbildun		
X	8. Oktober 1991 (19	7 - Zeile 29 * 5 - Spalte 8, Zeile 4	* 1,2	
A	WO 01 32256 A (DSU ) 10. Mai 2001 (2001- * Spalte 9, Zeile 2 1 *	MED CORP) 05-10) 9 - Zeile 32; Abbildun 	g 3,4	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Inl.Cl.7)
	OLLSTÄNDIGE RECHEF		iado. 500	
in einem s der Techr Vollständ	solchen Umfang nicht entspricht bzw. e nic für diese Ansprüche nicht, bzw. nur ig recherchierte Patentansprüche:	ß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorsch ntsprechen, daß simwolle Ermittlungen übe teilweise, möglich sind.	niten des EPU er den Stand	
Night read 12 Grund für Art	ndig recherchierte Patentansprüche:  die Beschränkung der Recherche:  i kel 52 (4) EPÜ - Ve andlung des menschli	rfahren zur therapeuti chen oder tierischen K	schen örpers	
		Abschlußdatum der Recherche		Profer
	DEN HAAG	18. November 20	02 Lai	kkis, A
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Kintergrund		MENTEN T: der Erfindung a E: ülteres Patente et nach dem Anm mit einer D: in der Anmeldt orie L: aus anderen G	T : der Erfindung zugrunde liegende Theo E : ülteres Patentdokument, das jedoch er nach dem Anmeldedatum veröffentlicht D : in der Anmeldung angeführtes Dokum L : aus anderen Gründen angeführtes Dok	
, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	tschriftliche Offenbarung	2. : Mitalian day ale	ichen Patentfamili	e, übereinstimmendes



### EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 01 4146

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch		
A	US 4 828 543 A (GUEST WELDON S ET AL) 9. Mai 1989 (1989-05-09) * Spalte 7, Zeile 57 - Zeile 63 * * Spalte 21, Zeile 31 - Zeile 59 * * Abbildung 5 *	5		
A	US 4 368 118 A (SIPOSS GEORGE G) 11. Januar 1983 (1983-01-11) * Zusammenfassung *	8		
			RECHERCHIERTI SACHGEBIETE	(Int.Cl.7)
,				
i				

7

# ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 01 4146

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

18-11-2002

ang	Im Recherchenbe eführtes Patentoc		Datum der Veröffentlichung	Ì	Mitglied(er) e Patentfamil		Datum der Veröffentlichung
EP	1086712	Α	28-03-2001	EP	1086712	A2	28-03-2001
บร	4572724	Α	25-02-1986	AU	624630 3991389		18-06-1992 30-11-1989
				AU			
				ΑU	588524		21-09-1989 17-10-1985
				AU	4100985 1236408	• •	10-05-1988
				CA DE	3578817		30-08-1990
				DE	3587271		19-05-1993
				DE		T2	23-09-1993
				EP	0161803		21-11-1985
				ĒΡ	0327136		09-08-1989
				GB	2157188		23-10-1985
				JP	1782439	Ĉ,	13-08-1993
				JР	4058992	-	21-09-1992
				JΡ	60236662	_	25-11-1985
				ÜS	4662906		05-05-1987
				ZA	8502726		28-05-1986
115	5055198	Α	08-10-1991	DE	69125931	D1	05-06-1997
•	3003170	••	00 10 1774	DE	69125931		18-12-1997
				ΕP	0518975	A1	23-12-1992
				JΡ	3012689	B2	28-02-2000
				WO	9113677		19-09-1991
				US	5215519	Α	01-06-1993
WO	0132256	Α	10-05-2001	AU	1246101		14-05-2001
				WO	0132256		10-05-2001
				US	2002072718		13-06-2002
				US	2002161322	A1	31-10-2002
US	4828543	Α	09-05-1989	DK	110187		05-09-1987
				ΕP	0240101		07-10-1987
		<b>-</b>		JP	62233166	A	13-10-1987
	4368118	Α	11-01-1983	US	4344777	A	17-08-1982

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82